3/7/7

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012744544

WPI Acc No: 1999-550661/ 199946

Crosslinking sulfonated polymers by contact with a crosslinking agent allowing reaction between two sulphonyl groups on adjacent chains to give ion exchange polymers

Patent Assignee: HYDRO-QUEBEC (HYDR-N); ARMAND M (ARMA-I); MICHOT C

(MICH-I)

Inventor: ARMAND M; MICHOT C

Number of Countries: 021 Number of Patents: 009

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

WO 9938897 A1 19990805 WO 99CA78 A 19990129 199946 B

CA 2228467 A1 19990730 CA 2228467 A 19980130 200003

EP 973809 A1 20000126 EP 99902478 A 19990129 200010

WO 99CA78 A 19990129

CA 2236197 A1 19991028 CA 2236197 A 19980428 200014

JP 2001522401 W 20011113 JP 99538749 A 19990129 200204

WO 99CA78 A 19990129

US 20020002240 A1 20020103 US 99390648 A 19990907 200207 US 2001906702 A 20010718

US 20020091201 A1 20020711 US 99390648 A 19990907 200248 US 200294047 A 20020308

US 6649703 B2 20031118 WO 99CA78 A 19990129 200376

US 99390648 A 19990907 US 200294047 A 20020308

US 6670424 B1 20031230 US 99390648 A 19990907 200402

Priority Applications (No Type Date): CA 2236197 A 19980428; CA 2228467 A 19980130

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

WO 9938897 A1 F 42 C08F-008/44

Designated States (National): CA JP US

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

CA 2228467 A1 E B01J-039/18

EP 973809 A1 F C08F-008/44 Based on patent WO 9938897

Designated States (Regional): DE FR GB IT

CA 2236197 A1 E C08J-005/22

JP 2001522401 W 32 C08F-008/44 Based on patent WO 9938897

US 20020002240 A1 C08F-008/00 Cont of application US 99390648

US 20020091201 A1 C08F-114/18 Div ex application US 99390648 US 6649703 B2 C08F-008/34 Cont of application WO 99CA78 Div ex application US 99390648 US 6670424 B1 C08F-008/42

Abstract (Basic): WO 9938897 A1

NOVELTY - Process for crosslinking sulfonated polymers using a crosslinking agent which permits reaction between two sulphonyl groups on adjacent polymer chains.

DETAILED DESCRIPTION - Process for crosslinking sulphonyl groups in a sulfonated polymer in which at least part of the crosslinking bonds carry an ionic charge, comprises contacting the polymer with a crosslinking agent which permits reaction between two sulphonyl groups situated on adjacent polymer chains to form the crosslinking bonds.

USE - The crosslinked polymers are especially useful in the form of membranes, used e.g. in electrochemical cells in which a membrane of the crosslinked polymer is used as solid electrolyte; in fuel cells, cells for electrolysis of water, chlorine-NaOH cells, electrochemical cells of recovery of salts or acid, or ozone-producing cells; for electroldialysis; as separator in electrochemical processes for the preparation of organic or inorganic compounds, as separator between an aqueous phase and an inorganic phase; or as a catalyst in Diels-Alder addition processes, aldol condensations, cationic polymerisation reactions, esterification reactions, and acetal formation reactions.

ADVANTAGE - Polymers can be made giving membranes with a high charge density, high conductivity, low solubility and low tendency to swelling.

pp; 42 DwgNo 0/0

PCT

(30) Données relatives à la priorité:

2,228,467

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ :	A1	(11) Numéro de publication Internationale:	WO 99/38897	
C08F 8/44, C08G 81/00, 85/00, C08J 5/22		(43) Date de publication internationale:	5 août 1999 (05.08.99)	

CA

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/CA99/00078

30 janvier 1998 (30.01.98)

- (22) Date de dépôt international: 29 janvier 1999 (29.01.99)
- 2,236,197 28 avril 1998 (28.04.98) CA
 (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HY-
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): HY-DRO-QUEBEC [CA/CA]; 75, boulevard René-Lévesque ouest, Montréal, Québec H2Z 1A4 (CA).
- (72) Inventeurs; et
 (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MICHOT, Christophe [FR/FR]; 8, rue Nicolas Chorier, F-38000 Grenoble (FR). ARMAND, Michel [FR/FR]; 2965, rue Fendall, Montréal, Ouébec H3T 1N2 (CA).
- (74) Mandataires: NADEAU, François etc.; Swabey Ogilvy Renault, Bureau 1600, 1981, avenue McGill College, Montréal, Québec H3A 2Y3 (CA).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

- (54) Title: CROSS-LINKED SULPHONATED POLYMERS AND METHOD FOR PREPARING SAME
- (54) Titre: POLYMERES SULFONES RETICULES ET LEUR PROCEDE DE PREPARATION

(57) Abstract

The invention concerns cross-linked sulphonated polymers, optionally perfluorinated, and the method for preparing them. When they are moulded in the form of membranes, said polymers are useful in electrochemical cells, in a chlorine-sodium electrolysis process, as separator in en electrochemical preparation of organic and inorganic compounds, as separator between an aqueous phase and an organic phase, or as catalyst for Diels-Alder additions, Friedel-Craft reactions, aldol condensations, cationic polymerisation, esterification, and acetal formation.

(57) Abrégé

La présente invention concerne des polymères sulfonés réticulés, éventuellement perfluorés, et leur procédé de préparation. Lorsque moulés sous forme de membranes, les polymères sont utiles dans les cellules électrochimiques, dans un procédé d'électrolyse chlore-soude, comme séparateur dans une préparation électrochimique de composés organiques et inorganiques, comme séparateur entre une phase aqueuse et une phase organique, ou comme catalyseur pour les additions Diels-Alder, les réactions Friedel-Craft, les condensations aldol, la polymérisation cationique, les estérifications, et la formation d'acétals.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

	AL	Albanie	ES	Espagne '	LS	Lesotho	SI	Slovénie
	AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
	AT	Autriche	FR	France	LÜ	Luxembourg	SN	Sénégal
	AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
	AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC .	Monaco	· TD	Tchad ·
1	BA	Bosnie-Herzégovine	GE .	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
1	BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
1	BE	Belgique	GN	Quinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
1	BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
1	BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
1	BJ	Bénin .	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
1	BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
1	BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
,	CA	Canada	IT	Italie ·	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
	CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
	CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
١,	CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
١,	CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
	CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
,	CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
	CU	Cuba	ΚZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
	CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
	DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
	DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
	EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		
1								

TITRE

5

10

15

20

Polymères sulfonés réticulés et leur procédé de préparation

DOMAINE DE L'INVENTION

La présente invention concerne les résines échangeuses d'ions de type cationique, en particulier sous forme membranes, préférablement partiellement ou totalement fluorées, leur applications, en particulier dans les applications électrochimiques comme les piles à combustibles, les procédés chlore-soude, l'électrodialyse, la production d'ozone, les capteurs, de même que toute autre application liée à la dissociation des centres anioniques fixés sur la membrane, tels que la catalyse hétérogène en chimie organique.

ART ANTÉRIEUR

À cause de leur inertie chimique, les membranes échangeuses d'ions partiellement ou totalement fluorées sont habituellement choisies dans des procédés chlore-soude ou des piles à combustible consommant de l'hydrogène ou du méthanol. De telles membranes sont disponibles commercialement sous des appellations telles que NafionTM, FlemionTM, DowTM. D'autres membranes similaires sont proposées par Ballard Inc. dans la demande WO 97/25369, qui décrit des copolymères de tétrafluoroéthylène et de perfluorovinyléthers ou trifluorovinylstyrène. Les monomères actifs à partir desquels ces copolymères sont obtenus portent des fonctions chimiques qui sont des précurseurs de groupements ioniques de type sulfonate ou carboxylate. Des exemples de ces précurseurs sont:

$$F_2C = CF - O + CF_2 - CF - O + CF_2 - CF_2 - SO_2F$$

$$F_2C = CF - O = CF_2 - CF - O = (CF_2)_p - CO_2CH_3$$

ou

$$F_2$$
C=CF \longrightarrow SO₂F

- 5 dans lesquels
 - X est F, Cl or CF₃;
 - n est 0 à 10 inclusivement; et
 - p est 1 ou 2;

Les polymères aromatiques de type polyimide ou polyéther sulfone sulfoné ont aussi été envisagés, par exemple

$$\left[\begin{array}{c|c} & & & \\ \hline & & \\ & &$$

ou

15

10

Une fois obtenu, le copolymère contenant les précurseurs précités est moulé, par exemple sous forme de feuilles, puis converti sous forme ionique par hydrolyse pour donner des espèces de type sulfonate ou carboxylate. Le cation associé aux anions

sulfonate et carboxylate inclut le proton, le cation d'un métal alcalin (Li⁺, Na⁺, K⁺); le cation d'un métal alcalino-terreux (Mg²⁺, Ca²⁺, Ba²⁺); le cation d'un métal de transition (Zn²⁺, Cu²⁺); Al³⁺; Fe³⁺; le cation d'une terre rare (Sc³⁺, Y³⁺, La³⁺); un cation organique du type "onium", tels que oxonium, ammonium, pyridinium, guanidinium, amidinium, sulfonium, phosphonium, ces cations organiques étant optionnellement substitués par un ou plusieurs radicaux organiques; un cation organométallique tel que les métallocénium, arène-métallocénium, alkylsilyle, alkylgermanyle ou alkylétain.

A) Bien que les copolymères formant la membrane soient insolubles dans leur forme ionique, la membrane n'a pas une bonne stabilité dimensionnelle et gonfle de façon significative dans l'eau ou les solvants polaires. Ces copolymères forment des micelles inversées uniquement lorsque chauffés à haute température dans un mélange spécifique eau-alcool, qui, après évaporation, permet de produire un film. Toutefois, ce film

régénéré sous forme solide n'a pas de bonnes propriétés mécaniques.

15

20

De telles membranes comportent cependant plusieurs désavantages importants.

- B) Le tétrafluoroéthylène (TFE) est un produit dont la manipulation est très risquée, car sa polymérisation s'effectue sous pression et peut causer des réactions non contrôlée, particulièrement en présence d'oxygène. À cause de la différence de point d'ébullition entre les 2 monomères formant le copolymère et leur différence de polarité, il est difficile d'obtenir un copolymère statistique correspondant au taux d'addition de chaque monomère.
- C) Les groupements ioniques en forte concentration sur la chaîne auraient tendance à causer la solubilisation du copolymère. Afin de prévenir ce phénomène, la concentration de groupements ioniques est gardée à un faible taux en ajoutant une importante fraction

molaire de monomères de TFE et/ou en augmentant la longueur des chaînes secondaires (n > 1), avec pour résultat que la concentration de groupements d'ions échangeables est de moins de 1 milliéquivalent par gramme. Conséquemment, la conductivité est relativement faible et très sensible au contenu d'eau dans la membrane, particulièrement lorsque cette dernière est acidifiée pour des applications dans une pile à combustible.

D) La pénétration du méthanol et de l'oxygène à travers la membrane est élevée, puisque la portion perfluorocarbonée du polymère permet une diffusion facile des espèces moléculaires, qui vont réagir chimiquement à l'électrode opposée et causer une perte d'efficacité faradaïque, principalement dans les piles à combustible de méthanol.

10

Les systèmes non fluorés tels que les polyimides sulfonés ou les polyéthers sulfones sulfonés présentent les mêmes inconvénients puisqu'il faut faire un compromis entre la densité de charge, donc la conductivité, et la solubilité ou le gonflement excessif.

15 SOMMAIRE DE L'INVENTION

La présente invention concerne un polymère sulfoné comprenant une fraction ou la totalité des groupements sulfonyles réticulés, et dans lequel au moins une fraction des liaisons de réticulation porte une charge ionique. Plus spécifiquement, les liaisons de réticulation sont du type:

20 $P-SO_2-Y^*(M^{\dagger})-SO_2-P^{\dagger}$ $P-SO_2(M^{\dagger})Y^*SO_2-(Q-SO_2)_rY^*(M^{\dagger})SO_2-P^{\dagger}$ dans lesquelles

- P et P' sont identiques ou différents et font partie d'une chaîne polymère;

- Y comprend N ou CR dans lequel R comprend H, CN, F, SO₂R³, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants F, SO₂R, aza, oxa, thia ou dioxathia;

R³ comprend F, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes;

M⁺ comprend un cation inorganique ou organique;

Q comprend un radical divalent C₁₋₂₀ alkyle, C₁₋₂₀ oxaalkyle, C₁₋₂₀ azaalkyle, C₁₋₂₀ thiaalkyle, C₁₋₂₀ aryle ou C₁₋₂₀ alkylaryle, chacun pouvant être optionnellement substitué par un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants oxa, aza ou thia; et

r est 0 ou 1.

15

Dans un mode de réalisation préférentiel, M⁺ comprend le proton, le cation d'un métal, un cation organométallique ou un cation organique, ces derniers étant optionnellement substitués par un ou plusieurs radicaux organiques comprenant:

le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles,
 azaalkényles, thiaalkyles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;

- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;
- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.

Le métal comprend préférentiellement un métal alcalin, un métal alcalinoterreux, une terre rare ou un métal de transition; le cation organométallique comprend un métallocénium, un arène-métallocénium, un alkylsilyle, un alkylgermanyle ou un alkylétain, et le cation organique comprend un groupement R"O+ (onium), NR"+ (ammonium), R"C(NHR")₂+ (amidinium), C(NHR")₃+ (guanidinium), C₅R"N+ (pyridinium), C₃R"N₂+ (imidazolium), C₇R"N₃+ (triazolium), C₇R"N₂+ (imidazolinium), SR"+ (sulfonium), PR"+ (phosphonium), IR"+ (iodonium), (C₆R")₃C+ (carbonium), dans lesquels R" est défini comme un radical organique tel que défini précédemment, et lorsqu'un cation organique comporte au moins deux radicaux R" différents de H, ces radicaux peuvent former ensemble un cycle aromatique ou non, englobant éventuellement le centre portant la charge cationique.

10

15

20

Dans un autre aspect préférentiel le radical divalent Q et le polymère sulfoné sont partiellement ou totalement fluorés.

La présente invention comprend en outre un procédé de réticulation de groupements sulfonyles d'un polymère sulfoné dans lequel au moins une fraction des

liaisons de réticulation porte une charge ionique, le procédé comprenant la mise en contact du polymère avec un agent de réticulation permettant la réaction entre 2 groupements sulfonyles provenant de chaînes polymères adjacentes, pour former lesdites liaisons de réticulation. Les agent de réticulations préférentiels sont de formule:

 $(M^{\dagger})A_{2}Y$;

 $(M^{+})AY^{-}SO_{2}Y^{-}A(M^{+});$

 $(M^{+})AY^{-}SO_{2}QY^{-}A(M^{+})$

dans lesquels Y, Q et M sont tels que définis précédemment, et A comprend $Si(R')_3$, $Ge(R')_3$ ou $Sn(R')_3$ dans lesquels R' est C_{1-18} alkyle;

10

DESCRIPTION DÉTAILLÉE DE L'INVENTION

Il est bien connu que les polymères perfluorés ne peuvent habituellement pas être réticulés par des techniques conventionnelles utilisées pour les polymères non fluorés du fait de l'élimination facile de l'ion fluorure et de l'encombrement stérique des chaînes perfluorées. Cependant, la présente invention décrit une nouvelle technique générale pour créer des réticulations, i.e., des liens, entre les groupements sulfonyles attachés aux chaînes polymères adjacentes, incluant ceux ayant un squelette perfluoré, par exemple, ceux dérivés du monomère (I) et ses copolymères:

$$F_2C = CF - O + CF_2 - CF - O + CF_2 - CF_2 - SO_2F$$

20

est sous forme de précurseur polymère non ionique, mais après avoir été moulé sous la forme désirée. Il en résulte donc un matériau beaucoup plus résistant mécaniquement. La présente invention concerne également le moulage du polymère réticulé sous forme de membrane ou de fibres creuse (ci-après "membranes") pour utilisation dans une pile à combustible, électrolyseur dans l'eau, un procédé chlore-soude, l'électrosynthèse, le traitement d'eau et la production d'ozone. L'utilisation des polymères réticulés comme catalyseurs de certaines réactions chimiques, grâce à la forte dissociation des groupements ioniques introduits par la technique de réticulation et l'insolubilité de la chaîne polymère, fait aussi partie de l'invention.

10

La création de réticulations stables se fait par l'entremise d'une réaction entre deux groupements –SO₂Y provenant de chaînes polymères adjacentes. La réaction est initiée par un agent de réticulation, et permet la formation de dérivés selon les formules suivantes:

15

ou

dans lesquelles r, M, Y et Q sont tels que définis précédemment;

- A comprend M, $Si(R')_3$, $Ge(R')_3$ ou $Sn(R')_3$ dans lesquels R' est C_{1-18} alkyle; et
- L comprend un groupement labile tels que qu'un halogène (F, Cl, Br), un hétérocycle électrophile N-imidazolyl ou N-triazolyl, R²SO₃ dans lequel R² est un radical organique tel que défini précédemment.

Le cation M⁺ peut lui-même être solvaté ou complexé pour augmenter sa solubilité et/ou sa réactivité. Par exemple, si M est un proton, ce dernier peut être complexé à l'aide d'une base tertiaire ayant un fort caractère nucléophile, tel que la triéthylamine, la diméthylaminopyridine, le 1,4-diazabicyclo[2.2.2]octane, ou sous forme de radical tertiobutyle qui se sépare aisément en proton et CH₂=C(CH₃)₃. Si M est un ion métallique, ce dernier peut être solvaté par les dialkyléthers d'oligo-éthylène glycols, ou oligo-éthylènediamines méthylés.

15

20

10

Dans une variante, l'agent de réticulation $A_2Y^*(M^*)$ peut être formé in situ en présence d'une base forte, par exemple un organométallique ou un dialkyle amine métallique tel que le diisopropylamide-lithium réagissent sur les protons labiles liés au radical Y de la façon suivante:

$$HN[Si(CH_3)_3]_2 + C_4H_9Li \Rightarrow C_4H_{10} + LiN[Si(CH_3)_3]_2$$
;

 $CH_2[Si(CH_3)_3]SO_2CF_3 + 2CH3MgClLi \Rightarrow 2CH_4 + (MgCl)_2C[Si(CH_3)_3]SO_2CF_3$

Les agents de réticulation organométalliques préférentiels incluent les organolithium, organo-magnésium ou organo-aluminium, qui servent également de source de carbone lorsque Y = CR, et les amides et nitrure métalliques comme source d'azote lorsque Y = N.

Un avantage de la présente invention est que les agents de réticulation créent des espèces chargées négativement qui sont attachées aux groupements sulfonyles des polymères et utilisées comme pont entre les chaînes polymères adjacentes. Il est bien connu que les groupements sulfonylimides et les groupements di- ou trisulfonylméthane sont des électrolytes forts dans la plupart des milieux, et en ce sens, la réaction de réticulation, en plus d'améliorer les propriétés mécaniques, n'a pas d'effet néfaste sur la conductivité. De fait, cette dernière est souvent augmentée.

15

20

10

Les composés suivants sont des exemples d'agents de réticulation ionogènes préférentiels, i.e., générateur de groupements ioniques, lorsque L est sur la chaîne polymère: Li₃N; C₃Al₄; [(CH₃)₃Si]₂NLi (ou Na ou K); NH₃ + 3 DABCO; CF₃SO₂C[(CH₃)₃Si][Li(TMEDA)]₂; (CH₃)₃CNH₂ + 3 TEA; NH₂SO₂NH₂ + 4 TEA; [[(CH₃)₃Si](Li)N]₂SO₂; [(TMEDA)(Mg)N]₂SO₂; CH₃Li; (CH₃)₃Al; NH₂Li (ou Na ou K); [[Si(CH₃)₃](Li)NSO₂CF₂; [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂]₂CF₂; [(Li)Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]; et [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂CF₂]₂O, dans lesquels TEA : triéthylamine ; TMEDA : N,N,N'N' tétraméthyléthylene diamine ; DABCO = 1,4-diazabicyclo-[2,2,2,]-octane.

Alternativement, la réaction de réticulation peut avoir lieu lorsque le groupement Y est déjà sur le précurseur du polymère, par exemple dans le cas d'une amide substituée. Dans ce cas, le schéma général est le suivant :

5

10

15

20

Les composés suivants sont des exemples d'agents de réticulation ionogènes préférentiels lorsque L est sur le réactif: SO₂Cl₂ + 3 DABCO; SO₂(imidazole)₂; [FSO₂CF₂]₂ + 3 TEA; (CISO₂CF₂)CF₂ + 3 DABCO et (FSO₂CF₂CF₁)₂O + 3 DABCO.

La réaction de réticulation peut impliquer la totalité des groupements sulfonyles, ou seulement une fraction de ceux-ci. Les réactifs de réticulation peuvent être ajoutés ou utilisés selon différentes techniques bien connues de la personne du métier. Avantageusement, le polymère est moulé sous la forme désirée avant la réticulation, par exemple sous forme de membrane ou de fibre creuse, et le matériau est immergé ou recouvert d'une solution de l'agent de réticulation dans un ou plusieurs solvants favorisant la réaction de couplage. Les solvants préférentiels sont les polyhalocarbures, le tétrahydrofuranne (THF), les glymes, les alkylamides tertiaires tels que le diméthylformamide, le N-méthylpyrrolidone, la tétraméthylurée et ses analogues cycliques, les N-alkylimidazoles, et les tétraalkylsulfamides. Le degré de réticulation désiré peut être contrôlé par différents facteurs, tels que le temps d'immersion dans le

solvant contenant l'agent de réticulation, la température du solvant, la concentration d'agent de réticulation dans le solvant, ou une combinaison de ces facteurs. De préférence, ces paramètres sont ajustés de manière à produire les propriétés désirées dans un temps relativement court variant entre quelques secondes à un dizaine d'heures, et les températures sont choisies comme compatibles avec les solvants usuels, de -10°C à 250°C. À titre de comparaison, l'hydrolyse d'une membrane Nafion® prend plus de 24 h pour les épaisseurs habituelles.

Alternativement, un latex du polymère à mouler est mélangé préférablement en présence de fluides n'étant pas des solvants, tel que les hydrocarbures ordinaires ou fluorés, avec l'agent de réticulation sous forme solide et le mélange est pressé ou calandré à chaud. Cette technique s'applique avantageusement aux membranes minces, et permettent d'obtenir une haute productivité même s'il est possible que la membrane résultante soit moins homogène. Des agents de renforcement tels que des agents de remplissage, organiques ou inorganiques, comme des poudres, des fibres ou filaments tissés ou non, peuvent être ajoutés aux polymères avant la réaction de réticulation pour en renforcer la structure. De même, des agents permettant de créer un porosité ("porophores") peuvent être incorporés lorsqu'il est souhaitable d'augmenter les surfaces d'échange avec les fluides extérieurs (cas de la catalyse).

20

10

Si seulement une fraction des liens faisant le pont entre les chaînes polymères sont requis, les groupements SO_2Y restants peuvent être hydrolysés de façon conventionnelle sous forme de sulfonate par hydrolyse alcaline. Alternativement, dans un mode de réalisation préférentiel, le groupement sulfonate $-SO_3M^+$ et les groupements non

réticulés –SO₂NSO₂R_FM⁺ ou –SO₂C(R)SO₂R_FM⁺ dans lequel R_F comprend un radical organique préférablement halogéné, particulièrement fluoré, peuvent être obtenus dans les mêmes conditions que lors des réactions de réticulation à partir d'agents ionogènes non réticulants tels que M[(CH₃)₃SiO], M[(CH₃)₃SiNSO₂R_F] ou M[(CH₃)₃SiC(R)SO₂R_F], ou tout autre agent capable d'introduire les groupements - NSO₂R_F ou C(R)SO₂R_F en substitution de Y. Il peut être avantageux de traiter la membrane de façon séquentielle avec l'agent de réticulation, et ensuite avec l'agent ionogène non réticulant. Alternativement, l'agent de réticulation et l'agent ionogène non réticulant sont mélangés et dissous dans un solvant en concentrations prédéterminées, de sorte qu'ils réagissent simultanément.

Le polymère réticulé obtenu selon le procédé de la présente invention peut être facilement séparé des produits secondaires de la réaction, qui sont soit volatiles, comme le $(CH_3)_3SiF$ ou $(CH_3)_3SiCl$. Alternativement, le polymère réticulé peut être lavé à l'aide d'un solvant approprié comme l'eau ou un solvant organique dans lequel il est insoluble. En outre, des techniques classiques bien connues de la personne du métier, comme par exemple l'échange d'ions ou l'électrophorèse, peuvent être utilisées pour changer le cation M⁺ obtenu dans la réaction de réticulation et/ou venant du l'agent ionogène non réticulant par le cation désiré pour l'application finale.

20

10

15

Les exemples suivants sont fournies afin d'illustrer l'invention, et ne doivent en aucun temps être considérés comme en limitant la portée.

15 g de polyéthersulfone sous forme de poudre sont sulfonés par 11 g d'acide chlorosulfonique dans 75 ml de 1,2-dichloroéthane. La concentration des groupements sulfoniques atteint 0.47 unités SO₃H par noyau aromatique. Les groupements SO₃H sont transformés en groupements SO₂Cl par action d'un excès de chlorure de chlorodiméthylaminium dans le DMF. Le polymère sous forme de poudre est filtré puis lavé par de l'acétonitrile anhydre et séché sous vide. Sous atmosphère anhydre, le polymère sous forme chlorosulfonée est mis en forme de film par pressage et calandrage à 150°C. Un film de 50 microns d'épaisseur est découpé en carrés de 4 cm de côté et immergé dans une solution de 0.6 g du dérivé lithié de l'hexaméthyl-disilazane Li[N(Si(CH₃)₃)₃] dans 50 ml de diméthylèthylèneurée (DMEU). Le polymère est traité dans ces conditions pendant 1 heure à 110°C sous atmosphère d'argon sec. La membrane est retirée du milieu réactionnel, rincée au THF et traitée par un excès de triméthylsilanoate de lithium (1 g) dans 50 ml de 1,2-diméthoxyéthane sous argon pendant 24 heures à 25°C. La membrane est rincée plusieurs fois à l'eau distillée et les ions métalliques sont échangés par des protons dans un extracteur de type Soxhlet par une solution d'acide chlorhydrique à la concentration azéotropique dans l'eau (i.e., 20.2% en poids). La membrane ainsi obtenue a une conductivité supérieure à 10⁻³ Scm⁻¹ à 25°C et 95% d'humidité relative. 24% des groupements sulfonyles sont engagés dans la formation de ponts imidures et la membrane ne présente pas de variations de dimensions appréciables dans les différent solvants testés, en l'occurrence eau, méthanol, éthanol, acétonitrile et carbonate de propylène.

Exemple 2

10

15

20

Une membrane commerciale de Nafion 117® de 175 μm d'épaisseur sous forme de sel de lithium est séchée et découpée en lanières de 4 cm x 10 cm de côté. La

membrane enroulée en spirale est traitée par 2 g de diméthylaminotrifluorure de soufre (CH₃)₂NSF₃ dans 50 ml de THF au reflux puis rincée. Le polymère contenant maintenant les groupements sulfonés sous forme SO₂F est immergé dans une solution de 60 mg de sel de sodium de l'héxaméthydisilazane dans 20 ml de diglyme anhydre et porté au reflux sous argon. Après 3 heures, la membrane est extraite du milieu réactionnel, rincée au THF puis traitée par une solution de 500 mg de triméthysilanoate de sodium dans le même solvant. Après 48 heures, la membrane est lavée à l'eau et à l'éthanol, puis transformée en sel d'hydronium par plusieurs immersions successives dans une solution d'acide nitrique 2 M dans l'eau à 60°C. Par RMN du solide haute résolution, on détermine que 32 % des groupements sulfonyles de la membrane sont sous forme de sulfonimide et 78% sous forme de sulfonate. L'augmentation du volume de la membrane en présence d'eau ou de méthanol lors de l'immersion dans ces solvants, y compris à la température d'ébullition, est inférieure à 10%.

15 Exemple 3

20

Un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthanesulfonyle contenant 35% molaire de monomère sulfoné est calandré à chaud pour former un film de 20 microns d'épaisseur. Le composé [Na(Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]₂CF₂ est préparé à partir du fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique selon la séquence de réactions suivantes:

 $[FSO_{2}CF_{2}]_{2}CF_{2} + 6 NH_{3} \Rightarrow 2 NH_{4}F + [(NH_{4})HNSO_{2}CF_{2}]_{2}$ $[(NH_{4})HNSO_{2}CF_{2}]_{2} + Na_{2}CO_{3} \Rightarrow [(Na)HNSO_{2}CF_{2}]_{2} + 2 NH_{3} + H_{2}O + CO_{2}$ $[(Na)HNSO_{2}CF_{2}]_{2} + HN[(Si(CH_{3})_{3}]_{2} \Rightarrow Na[Si(CH_{3})_{3}NSO_{2}CF_{2}]_{2}CF_{2} + NH_{3}$

10 sections carrées de 10 cm x 10 cm de cette membrane séparées par des treillis de polypropylène, sont immergées dans une cuve en verre et recouvertes d'une solution de 600 mg du dérivé disodique de la sulfamide dans 50 ml de diglyme. Le mélange réactionnel est porté à 125°C pendant 4 heures sous argon. Les membranes sont ensuite immergées dans une solution de 1 g d'hydroxyde de lithium LiOH dans 50 ml de méthanol, et l'hydrolyse des fonctions SO₂F résiduelles en groupements sulfonates est poursuivie à 50°C pendant 4 heures. La membrane réticulée est lavée à l'eau déionisée, et les ions sodium sont échangés par des protons par l'acide nitrique 2M. La membrane est stockée sous air après rinçage à l'eau déionisée.

10

20

Les composés [FSO₂CF₂]₂O, [FSO₂CF₂CF₂]₂O, et [CISO₂CF₂CF₂]CF₂ peuvent d'une manière similaire être substitués au fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique comme précurseurs de l'agent pontant.

15 Exemple 4

La membrane de 20 µm du copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle de l'exemple 3 est traitée par une solution de 800 mg du dérivé disodique de la sulfamide de l'exemple 3 et 400 mg de triméthylsilanoate de sodium dans 50 ml de diglyme. Le mélange réactionnel est porté à 125°C pendant 4 heures sous argon. La membrane est extraite, et lavée à l'eau déionisée et échangée par des protons comme pour l'exemple 3.

Un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthanesulfonyle à 35% molaire de monomère sulfoné de l'exemple 3 est réticulé d'une manière
similaire par immersion dans l'agent pontant [Na(Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]₂CF₂ dans les
conditions de l'exemple 3. La membrane ainsi réticulée et contenant des groupements
résiduels –SO₂F est traitée par 2 g de sel de sodium du dérivé trifluorométhanesulfonamide de formule Na[Si(CH₃)₃NSO₂CF₃] dans le diglyme à 110°C. La membrane
est rincée et les ions sodium sont échangés par des protons par l'acide nitrique 2M. La
totalité des fonctions sulfonées de la membrane sont sous forme de groupements
sulfonamides pontant ou libres :

0 $P-SO_2N(H)SO_2(CF_2)_3SO_2N(H)SO_2-P$

P-SO₂N(H)SO₂(CF₃)

dans lesquels P représentant la chaîne polymère.

Exemple 6

15

20

Un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthanesulfonyle similaire à celui préparé dans l'exemple 3 et contenant 35% de monomère
sulfoné, est mélangé à chaud avec du chlorure de sodium en poudre de taille inférieure à 2
microns et à la fraction volumique de 45%, puis est mis sous forme de granulés d'environ
25 microns de diamètre. 5 g de ce copolymère composite sont traités par 2 g de dérivé
sodique de l'hexaméthyldisilazane dans 30 ml de diglyme à 125°C pendant 3 heures et les
fonctions SO₂F résiduelles sont mises à réagir avec le sel de sodium du dérivé trifluorométhanesulfonamide de formule Na[Si(CH₃)₃NSO₂CF₃] dans le diglyme à 125°. Après
lavage à l'eau et élimination du chlorure de sodium agissant comme porophore, i.e., créant

de la porosité après son élimination, le polymère se présente sous forme de granules de grande surface spécifique permettant un accès rapide aux sites ioniques.

Exemple 7

Le composé. [CF3SO2C(MgCl)2SO2CF2]2CF2 est préparé à partir du fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique selon la séquence de réactions suivantes:

 $[CF_3SO_2CH(Li)SO_2CF_2]_2CF_2 + 2C_4H_9Li + 4 MgCl_2?$

 $[CF_3SO_2C(MgCl)_2SO_2CF_2]_2CF_2 + 2C_4H_{10} + 2LiCl$

La séquence de réactions se fait dans le même récipient (synthèse "one pot") dans l'éther dibutylique du diéthylène glycol (Ferro, USA). Une membrane de 20 microns d'épaisseur et de 10 cm x 10 cm préparée à partir du copolymère de l'exemple 3 est immergée dans une solution de 200 mg du tétrasel de chloromagnésium de la tétrasulfone dans 30 ml d'éther dibutylique du diéthylène glycol anhydre. La réaction est effectuée sous azote désoxygéné à 110°C pendant 6 heures. La membrane est extraite du milieu réactionnel, rincée au THF et l'hydrolyse des groupements SO₂F résiduels est effectuée comme précédemment par le triméthylsilanoate de lithium. La membrane est lavée et échangée par des protons dans les conditions de l'exemple 3. Les composés [FSO₂CF₂]₂O, [FSO₂CF₂CF₂]₂O, et [CISO₂CF₂CF₂]CF₂ peuvent d'une manière similaire être substitués au fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique comme précurseurs de l'agent pontant.

Un polymère de fluorure 4-trifluorovinyl-benzènesulfonyle est préparé par amorçage radicalaire par le peroxyde de benzoyle dans le diméthylformamide. Le polymère est précipité dans l'éther. Une solution à 12% de ce polymère dans la cyclopentanone est épandue à l'aide d'un gabarit et le solvant est séché sous air sec. Le film de polymère obtenu a une épaisseur de 24 microns. 100 cm² de cette membrane sont immergés dans un mélange de 200 mg de sel de sodium de l'hexaméthyldisilazane et 100 mg de triméthylsilanoate de sodium dans 10 ml dans d'un mélange o-xylène/diglyme (50:50 v/v). Le milieu réactionnel est maintenu à 80°C pendant 10 heures et les sousproduits de la réaction sont éliminés par lavages successifs dans le THF, le méthanol et l'eau. L'échange des ions lithium par les protons donnent un matériau dont la conductivité est supérieure à 10°2 Scm¹¹ à 95% d'humidité relative.

Exemple 9

10

15

20

Le poly(fluorure 4-trifluorovinyl-benzènesulfonyle) de l'exemple 7 est épandu sous forme de solution sur un support de polypropylène pour former un film de 35 microns d'épaisseur, qui est ensuite découpé en une membrane de 1 mètre x 10 cm de côté. Cette membrane enroulée en spirale avec un treillis d'acier inoxydable en métal déployé permettant l'accès à toute la surface de la membrane. Cet assemblage est placé dans un réacteur de 100 ml auquel sont ajoutés 2 ml d'une solution 0.5 M d'ammoniac dans le dioxanne et 700 mg de DABCO (1,4-diazabicyclo-[2,2,2,]-octane) dans 80 ml de diméthoxyéthane. Le réacteur est fermé et maintenu à 115°C pendant 4 heures sous pression autogène. Après refroidissement et rétablissement de la pression ambiante, la membrane est séparée du milieu réactionnel et l'hydrolyse des groupements SO₂F résiduels est effectuée à l'aide d'une solution de 5 g de soude dans un mélange éthanol-eau

(80:20 v/v). L'échange sous forme protonique se fait dans les mêmes conditions que pour l'exemple 8.

Exemple 10

15

10 g d'un copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle contenant 28% molaire de monomère sulfoné obtenu sous
forme de latex par polymérisation en émulsion et 300 mg de nitrure de lithium en poudre
de taille submicronique sont dispersés à l'aide d'un mélangeur dans 50 ml de Fluorinert
FC-75® (3M, USA). La suspension est épandue à l'aide d'un gabarit sur un feuillard
d'acier inoxydable de 25 microns d'épaisseur et le solvant est évaporé laissant un film de
30 microns d'épaisseur qui est ensuite recouvert par un autre feuillard d'acier inoxydable.
Le polymère fluoré est réticulé par pressage à chaud à 100 Kg.cm² et 150°C pendant 1
heure. La réaction de réticulation ou pontage entre les fonctions –SO₂F se produit selon
l'équation suivante:

$$2 - SO_2F + Li_3N \Rightarrow 2 LiF + -SO_2N(Li)SO_2F$$

Après séparation des feuillards, les fonctions SO₂F résiduelles sont hydrolysées par une solution aqueuse d'hydroxyde de lithium, et plusieurs lavages à l'eau permettent d'éliminer le fluorure de lithium, qui est un sous-produit de la réaction de réticulation ou d'hydrolyse des groupements SO₂F. Les membranes sont échangés par des protons par plusieurs immersions successives dans l'acide nitrique 2M à 60°C.

Le même procédé de réticulation peut être appliqué en remplaçant le nitrure de lithium par le carbure d'aluminium (240 mg pour 10 g) pour obtenir des ponts sulfone.

Exemple 11

10

20

Une membrane de copolymère de tétrafluoroéthylène et de fluorure perfluorovinyloxyéthane-sulfonyle similaire à celle de l'exemple 3 est immergée dans une solution 0.5 M d'ammoniaque dans le dioxanne et laissée à réagir pendant 48 heures. Les groupements -SO₂F sont transformés en groupements -SO₂NH(NH₄) à partir desquels la sulfonamide-est obtenue par traitement par un solution d'acide chlorhydrique et rincée. Le sel de sodium est obtenu par immersion dans une solution à 10% de carbonate de sodium, suivi d'un rincage à l'eau déionisée. Le polymère est séché sous vide et 100 cm² de la membrane sont immergés dans une solution d'hexaméthydilsilazane dans l'acétonitrile et portée au reflux pendant 48 heures. Après séparation du milieu réactionnel et séchage, la membrane est placée dans un réacteur contenant 100 ml d'acétonitrile et 300 mg de fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique [FSO₂CF₂]₂CF₂, et le réacteur est fermé et chauffé à 110°C pendant deux heures. Après refroidissement, la membrane est extraite et les groupements -SO₂F restant sont hydrolysés par une solution de soude dans le mélange eau-alcool (50:50 v/v) au reflux. Les ions sodium sont échangés par les protons d'une manière similaire aux exemples précédents par l'acide nitrique 2M.

Dans une variante, les fonctions sulfonamides $-SO_2NH_2$ sont traités par un excès de dibutyl-magnésium, la membrane est rincée au THF anhydre et mise en contact à température ordinaire dans une solution de $[FSO_2CF_2]_2CF_2$. Dans les deux méthodes, les composés $[FSO_2CF_2]_2O$, $[FSO_2CF_2CF_2]_2O$, et $[CISO_2CF_2CF_2]_2CF_2$ peuvent être substitués au fluorure de l'acide hexafluoro-propane-1,3-disulfonique.

Exemple 12

Une pile à combustible expérimentale est fabriquée à partir d'une membrane préparée selon l'exemple 3. Une dispersion nanométrique de platine sur support de carbone (Degussa, Allemagne) est appliquée de part et d'autre de la membrane par une technique de sérigraphie à partir d'une dispersion du carbone platiné dans une solution colloïdale (5% w/w) de Nafion 117® dans un mélange d'alcools légers (Aldrich). Le système est traité à 130°C pour assurer la cohésion des particules de Nafion®. Les collecteurs de courants sont constitués de plaques de graphite rainuré pour assurer la distribution des gaz. La pile expérimentale est testée avec une alimentation d'hydrogène et d'oxygène à pression ordinaire. La tension en circuit ouvert est de 1.2 V et la courbe courant-tension mesurée sur ce montage indique que 500 mA/cm² sont obtenus à la tension de 0.65 V. Le remplacement du platine de l'électrode négative par un alliage platine-ruthénium 50:50 permet l'utilisation comme combustible de méthanol avec une densité de courant de 150 mA/cm² à la tension de 0.6 V. La perméation du méthanol dans ces conditions est inférieure à 5 μmoles/cm²•s¹.

Exemple 13

Une pile à combustible expérimentale est fabriquée à partir d'une membrane préparée selon l'exemple 9 sous la forme de précurseurs -SO₂F. L'électrode de carbone platiné de l'exemple 11 est appliquée de part et d'autre de la membrane par sérigraphie d'une suspension de ce matériau dans une solution du fluorure de poly(trifluorométhylstyrène sulfonyle) dans le 1,2-dichloroéthane. La réticulation des fonctions -SO₂F du système complet est, d'une manière similaire à celle de l'exemple 7.

effectuée par réaction sur un mélange de dérivé sodique de l'hexaméthyldisilazane et de triméthylsilanoate de sodium dans 10 ml dans d'un mélange o-xylène/diglyme (50:50 v/v). Après réticulation, les ions Na⁺ de la membrane et du liant des électrodes sont échangés par des protons à l'aide d'acide chlorhydrique concentré et rinçage.

La pile à combustible expérimentale utilisant cet assemblage a des performances similaires à celles obtenues pour la pile décrite dans l'exemple 12.

Exemple 14

L'électrolyse du chlorure de sodium est effectuée dans une cellule à deux compartiments séparés par une membrane préparée selon l'exemple 3, l'anode étant du type DSA ("dimensionnaly stable electrode") et constituée de titane recouvert d'une couche d'oxyde de ruthénium RuO₂, en contact avec la membrane, la cathode étant en nickel. La chute ohmique pour 2 A/cm² est de 0.4V, et la perméation des ions OH à travers la membrane est inférieure à 8,5 µmoles/ cm²•s¹.

15

20

10

Exemple 15

La membrane préparée selon l'exemple 4 est utilisée pour la préparation d'ozone par électrolyse de l'eau sur une anode de dioxyde de plomb. La cathode est une grille de platine, les deux électrodes étant plaquées sur la membrane dont le coté cathodique est immergé dans l'eau. Le rendement faradique en ozone et de 20% sous 4.5V.

La résine échangeuse d'ion poreuse préparée à l'exemple 5 est utilisée comme catalyseur de réaction chimique. Sous forme protonique active après déshydratation sous vide, la résine catalyse les réactions de Friedel-Craft, les estérifications, les acétalisations etc. À un mélange équimoléculaire d'anisole et d'anhydride acétique sont ajoutés 3% en poids de la résine sous forme acide. La réaction de formation de la 4-méthoxyacétophénone est complète en 45 minutes à température ordinaire.

L'échange des protons pour les ions de transition et les métaux des terres rares, en particulier La⁺³ et Y⁺³ donne un catalyseur pour les réactions de Friedel-Craft et de cross-aldolisation.

10

15

20

À un mélange équimoléculaire de cyclopentadiène et de vinyl-méthyl cétone (10 mmoles dans 30 cc de dichlorométhane) sont ajoutés 5% en poids de la résine sous forme Y⁺³ séchée sous vide à 60°C. La réaction de formation du composé de condensation de Diels-Alder est complète à 25°C en 30 minutes, le rapport endo/exo étant proche de 90:10.

Dans les deux cas, le catalyseur est éliminé par simple filtration et réutilisable.

Bien que la présente invention ait été décrite à l'aide de mises en oeuvre spécifiques, il est entendu que plusieurs variations et modifications peuvent se greffer aux dites mises en oeuvre, et la présente demande vise à couvrir de telles modifications, usages ou adaptations de la présente invention suivant, en général, les principes de l'invention et incluant toute variation de la présente description qui deviendra connue ou

WO 99/38897 PCT/CA99/00078

conventionnelle dans le champ d'activité dans lequel se retrouve la présente invention, et qui peut s'appliquer aux éléments essentiels mentionnés ci-haut, en accord avec la portée des revendications suivantes.

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de réticulation de groupements sulfonyles d'un polymère sulfoné dans lequel au moins une fraction des liaisons de réticulation porte une charge ionique, le procédé comprenant la mise en contact du polymère avec un agent de réticulation permettant la réaction entre 2 groupements sulfonyles provenant de chaînes polymères adjacentes, pour former lesdites liaisons de réticulation.
- 2. Procédé selon la revendication 1 dans lequel les liaisons de réticulation sont du type suivant:
- 10 $P-SO_2-Y^-(M^+)-SO_2-P'$; ou

 $P-SO_2(M^+)Y^-SO_2-(Q-SO_2)_rY^-(M^+)SO_2-P^-$

dans lesquelles

- P et P' sont identiques ou différents et font partie d'une chaîne polymère;
- Y comprend N ou CR dans lequel R comprend H, CN, F, SO₂R³, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants F, SO₂R, aza, oxa, thia ou dioxathia;
- R³ comprend F, C₁₋₂₀ alkyle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ aryle substitué ou non-substitué; C₁₋₂₀ alkylène substitué ou non-substitué, dans lesquels le substituant comprend un ou plusieurs halogènes;
 - M⁺ comprend un cation inorganique ou organique;
 - Q comprend un radical divalent C_{1-20} alkyle, C_{1-20} oxaalkyle, C_{1-20} azaalkyle, C_{1-20} thiaalkyle, C_{1-20} aryle ou C_{1-20} alkylaryle, chacun pouvant être optionnellement substitué

par un ou plusieurs halogènes, et dans lesquels la chaîne comprend un ou plusieurs substituants oxa, aza ou thia; et r est 0 ou 1.

3. Procédé selon la revendication 2 dans lequel M⁺ comprend le proton, le cation d'un métal, un cation organométallique ou un cation organique optionnellement substitué par un ou plusieurs radicaux organiques comprenant:

5

10

- le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles, azaalkényles, thiaalkyles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;
- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;
- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.
- 4. Procédé selon la revendication 3 dans lequel le métal comprend un métal alcalin, un métal alcalino-terreux, une terre rare ou un métal de transition; le cation organométallique comprend un métallocénium, un arène-métallocénium, un alkylsilyle, un alkylgermanyle ou un alkylétain, et le cation organique comprend un groupement R"O⁺ (onium), NR"⁺ (ammonium), R"C(NHR")₂⁺ (amidinium), C(NHR")₃⁺ (guanidinium), C₅R"N⁺ (pyridinium), C₃R"N₂⁺ (imidazolium), C₂R"N₃⁺ (triazolium),

C₃R"N₂⁺ (imidazolinium), SR"⁺ (sulfonium), PR"⁺ (phosphonium), IR"⁺ (iodonium), (C₆R")₃C⁺ (carbonium), dans lesquels R" comprend un radical organique tel que défini précédemment, et lorsqu'un cation organique comporte au moins deux radicaux R" différents de H, ces radicaux peuvent former ensemble un cycle aromatique ou non, englobant éventuellement le centre portant la charge cationique.

- 5. Procédé selon la revendication 2 dans lequel le radical divalent et le polymère sulfoné sont partiellement ou totalement fluorés.
- 6. Procédé selon la revendication 1 dans lequel un groupement labile est lié aux groupements sulfonyles avant d'effectuer la réticulation.
 - 7. Procédé selon la revendication 6 dans lequel le groupement labile comprend F, Cl, Br, un hétérocycle électrophile N-imidazolyl, N-triazolyl, R²SO₃, R² étant un radical organique optionnellement halogéné, le radical organique comprenant:

15

- le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles, azaalkényles, thiaalkyles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;
- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone
 comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs
 hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;

- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.
- 8. Procédé selon la revendication 2 dans lequel l'agent de réticulation comprend un organométallique comprenant les organo-lithium, organo-magnésium ou organo-aluminium, ou encore un composé de formule générale:

 $(M^+)A_2Y^-;$

 $(M^{\dagger})AY^{-}SO_{2}Y^{-}A(M^{\dagger});$

10 $(M^{\dagger})AY^{\dagger}SO_{2}QY^{\dagger}A(M^{\dagger})$

dans lesquels Y, Q et M sont tels que définis précédemment, et A comprend M, $Si(R')_3$, $Ge(R')_3$ ou $Sn(R')_3$ dans lesquels R' est C_{1-18} alkyle.

- Procédé selon la revendication 8 dans lequel A comprend un groupement
 trialkylsilyle.
- 10. Procédé selon la revendication 8 dans lequel l'agent de réticulation comprend Li₃N; C₃Al₄; [(CH₃)₃Si]₂NLi (ou Na ou K); NH₃ + 3 DABCO; CF₃SO₂C[(CH₃)₃Si][Li(TMEDA)]₂; (CH₃)₃CNH₂ + 3 TEA; NH₂SO₂NH₂ + 4 TEA; [(CH₃)₃Si](Li)N]₂SO₂; [(TMEDA)(Mg)N]₂SO₂; CH₃Li; (CH₃)₃Al; NH₂Li (ou Na ou K); [[Si(CH₃)₃](Li)NSO₂]₂CF₂; [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂]₂CF₂; [(Li)Si(CH₃)₃NSO₂CF₂]; [Li[Si(CH₃)₃]NSO₂CF₂]₂ + 3 DABCO; SO₂(imidazole)₂; [FSO₂CF₂]₂ + 3 TEA; (CISO₂CF₂)CF₂ + 3 DABCO et (FSO₂CF₂CF₁)₂O + 3 DABCO.

- 11. Procédé selon la revendication 1 dans lequel le polymère non réticulé est moulé avant d'être réticulé.
- 12. Procédé selon la revendication 1 dans lequel le polymère non réticulé est mélangé mécaniquement avec l'agent de réticulation, pressé et chauffé.
 - 13. Procédé selon la revendication 1 dans lequel le polymère non réticulé est moulé et mis en contact avec une solution de l'agent de réticulation dans un solvant inerte.
- 10 14. Procédé selon la revendication 13 dans lequel la densité de réticulation est contrôlée par le temps d'immersion dans le solvant, la température du solvant, ou la concentration d'agent de réticulation dans le solvant.
- 15. Procédé selon la revendication 13 dans laquelle le solvant comprend les hydrocarbures aromatiques, les hydrocarbures et éthers aliphatiques partiellement ou totalement halogénés, le THF, les éthers alkyliques des mono-, di- tri- et tétraéthylène glycols (les glymes), les alkylamides tertiaires incluant le DMF, N-méthylpyrrolidone, tétraméthylurée et ses analogues cycliques, N-alkylimidazoles, tétraalkylsulfamides, et leurs mélanges.

20

16. Procédé selon la revendication 2 dans lequel le polymère non réticulé est moulé et mis en contact avec l'agent de réticulation et un agent ionogène non réticulant pour former les groupements de bout -SO₃ (M⁺), ou -[SO₂YSO₂R] (M⁺), R étant un

radical organique tel que défini précédemment, préférablement halogéné, particulièrement perfluoré.

- 17. Procédé selon la revendication 16 dans lequel le polymère non réticulé est moulé et mis en contact de façon séquentielle ou simultanément avec l'agent de réticulation et l'agent ionogène non réticulant.
- 18. Procédé selon la revendication 16 dans lequel l'agent ionogène non réticulant comprend (CH₃)₃SiO (M⁺) ou [(CH₃)₃SiNSO₂CR_F] (M⁺) dans lequel M⁺ est tel que défini précédemment et R_F est un radical alkyle, oxaalkyle, azaalkyle ou thiaalkyle essentiellement perfluoré de 1à 12 atomes de carbone.
 - 19. Procédé selon la revendication 1 dans lequel un agent de renforcement est ajouté au polymère avant la réticulation.
- 15
- 20. Cellule électrochimique dans laquelle une membrane comprenant un polymère réticulé selon la revendication 1 est utilisée comme électrolyte solide.
- 21. Cellule selon la revendication 20 comprenant une pile à combustible, un électrolyseur à l'eau, une pile chlore-soude, une pile électrochimique à recouvrement de sels ou d'acide, ou une pile produisant de l'ozone.

- 22. Cellule selon la revendication 21 formant un élément d'une pile à combustible dans laquelle M⁺ est un proton hydraté et l'électrode positive contient un catalyseur réducteur d'oxygène.
- 23. Polymère sulfoné comprenant une fraction ou la totalité des groupements sulfonyles réticulés, et dans lequel au moins une fraction des liaisons de réticulation porte une charge ionique.
- 24. Polymère selon la revendication 23 dans lequel les liaisons de réticulation sont

 du type suivant:

 $P-SO_2-Y^-(M^+)-SO_2-P'$

 $P-SO_2(M^+)Y^-SO_2-(Q-SO_2)_rY^-(M^+)SO_2-P^+$

dans lesquelles

- P, P', Y, Q, M⁺ et r sont tels que définis dans la revendication 2.

15

- 25. Polymère selon la revendication 24 dans lequel M⁺ comprend le proton, le cation d'un métal, un cation organométallique ou un cation organique optionnellement substitué par un ou plusieurs radicaux organiques comprenant:
- le proton, les radicaux alkyles, alkényles, oxaalkyles, oxaalkényles, azaalkyles,
 azaalkényles, thiaalkyles, thiaalkényles, dialkylazo, silaalkyles optionnellement hydrolysables, silaalkényles optionnellement hydrolysables, lesdits radicaux pouvant être linéaires, ramifiés ou cycliques et comprenant de 1 à 18 atomes de carbone;

- les radicaux cycliques ou hétérocycliques aliphatiques de 4 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement au moins une chaîne latérale comprenant un ou plusieurs hétéroatomes tels que l'azote, l'oxygène ou le soufre;
- les aryles, arylalkyles, alkylaryles et alkénylaryles de 5 à 26 atomes de carbone comprenant optionnellement un ou plusieurs hétéroatomes dans le noyau aromatique ou dans un substituant.
- 26. Polymère selon la revendication 25 dans lequel le métal comprend un métal alcalin, un métal alcalino-terreux, une terre rare ou un métal de transition; le cation organométallique comprend un métallocénium, un arène-métallocénium, un alkylsilyle, 10 un alkylgermanyle ou un alkylétain, et le cation organique comprend un groupement R"O⁺ (onium), NR"+ (ammonium), R"C(NHR"), + (amidinium), (guanidinium), C₅R"N⁺ (pyridinium), C₃R"N₂⁺ (imidazolium), C₂R"N₃⁺ (triazolium), C₃R"N₂⁺ (imidazolinium), SR"⁺ (sulfonium), PR"⁺ (phosphonium), IR"⁺ (iodonium), (C₆R")₁C⁺ (carbonium), dans lesquels R" est défini comme un radical organique tel que 15 défini précédemment, et lorsqu'un cation organique comporte au moins deux radicaux R" différents de H, ces radicaux peuvent former ensemble un cycle aromatique ou non, englobant éventuellement le centre portant la charge cationique.
- 27. Polymère selon la revendication 24 dans lequel le radical divalent et le polymère sulfoné sont partiellement ou totalement fluorés.
 - 28. Polymère selon la revendication 23 dérivé d'au moins un des monomères suivant:

$$\begin{array}{c}
F \\
F \\
O \\
CF_2 - CF \\
X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
CF_2 - CF_2 - CF_2 - SO_2L
\end{array}$$

or:

10

5

dans lesquelles

- X est F, Cl ou CF₃;
- n varie entre 0 et 10 inclusivement;
- E est absent, O, S, SO₂;
 - -Zest Hou F; et
 - L est un groupement labile.

- 29. Polymère selon la revendication 23 comprenant en outre un agent de renforcement.
- 30. Utilisation d'un polymère réticulé selon la revendication 23 dans un procédé d'électrolyse chlore-soude, comme séparateur dans une préparation électrochimique de composés organiques et inorganiques, comme séparateur entre une phase aqueuse et une phase organique, ou comme catalyseur pour les additions Diels-Alder, les réactions Friedel-Craft, les condensations aldol, la polymérisation cationique, les estérifications, et la formation d'acétals.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No PCT/CA 99/00078

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 CO8F8/44 CO8G C08G81/00 C08G85/00 C08J5/22 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO8F CO8G CO8J Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. WO 92 17423 A (EXXON RESEARCH AND 1 - 30ENGINEERING COMPANY) 15 October 1992 see claims 1-15 Y WO 97 09373 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 1 - 3013 March 1997 see page 3, line 22 - page 4, line 34 see page 6, line 22 - line 35; claims 1-24 Y FR 2 749 311 A (DEUTSCHE FORSCHUNGSANSTALT 1-30 FÜR LUFT UND RAUMFAHRT) 5 December 1997 see page 5, line 19 - page 7, line 13; claims 1-8 Υ WO 95 15351 A (NORTH WEST WATER GROUP PLC) 1-30 8 June 1995 see claims 1-38 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(e) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 17 May 1999 27/05/1999 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswljk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Permentier, W Fax: (+31-70) 340-3016

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/CA 99/00078

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	WO 96 38754 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5 December 1996 see claims 1-10	1
	EP 0 064 838 A (DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 17 November 1982 . see page 6, line 8 - page 8; claims 1-18	1
	EP 0 275 991 A (DAINIPPON INK AND CHEMICALS, INC.) 27 July 1988 see claims 1-18	1
	- -	
	•	
	• •	
	· ·	
	·	
	,	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter anal Application No PCT/CA 99/00078

			101701	337 00070	
	Publication date			Publication date	
A	15-10-1992	EP 0576	5469 A	26-10-1993 05-01-1994 26-11-1993	
A	13-03-1997	CA 2231 CN 1199 EP 0874	1142 A 9409 A 1873 A	05-05-1998 13-03-1997 18-11-1998 04-11-1998 06-05-1998	
Α	05-12-1997	DE 19622	2337 C	12-03-1998	
A	08-06-1995	AU 683 AU 1116 CA 2177 DE 69409 EP 0731 JP 9505	3516 B 5395 A 7965 A 9828 D 1820 A 5849 T	15-05-1998 13-11-1997 19-06-1995 08-06-1995 28-05-1998 18-09-1996 10-06-1997 02-12-1997	
A	05-12-1996			11-03-1997 18-03-1998	
Α	17-11-1982	BR 8202 JP 57185	2397 A 5995 A	04-11-1982 12-04-1983 16-11-1982 28-12-1983	
A	27-07-1988	JP 2570 JP 63205 JP 63218	0721 B 5357 A 3761 A	23-07-1988 16-01-1997 24-08-1988 12-09-1988 29-05-1990	
	A A	A 15-10-1992 A 13-03-1997 A 05-12-1997 A 08-06-1995 A 05-12-1996 A 17-11-1982	A 15-10-1992 US 5256 EP 0576 NO 933 A 13-03-1997 US 5746 CA 2231 CN 1199 EP 0874 NO 981 A 05-12-1997 DE 19622 A 08-06-1995 AT 165 AU 683 AU 1116 CA 2177 DE 69409 EP 0731 JP 9505 US 5693 A 17-11-1982 AU 8310 BR 8202 JP 57185 ZA 8202 A 27-07-1988 JP 63179 JP 63205 JP 63218	Publication date Patent family member(s) A 15-10-1992 US 5256181 A EP 0576469 A NO 933439 A A 13-03-1997 US 5746954 A CA 2231142 A CN 1199409 A EP 0874873 A NO 981006 A A 05-12-1997 DE 19622337 C A 08-06-1995 AT 165380 T AU 683516 B AU 1116395 A CA 2177965 A DE 69409828 D EP 0731820 A JP 9505849 T US 5693740 A A 05-12-1996 US 5609943 A EP 0829031 A A 17-11-1982 AU 8310982 A BR 8202397 A JP 57185995 A ZA 8202934 A A 27-07-1988 JP 63179963 A JP 2570721 B JP 63205357 A	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der 1e Internationale No PCT/CA 99/00078

		PCI	/CA 99/00078
A. CLASSE CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CO8F8/44 CO8G81/00 CO8G85/00	C08J5/22	
Selon ta cla	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	tion-minimale consultée (système de classification suivi des symboles COSF COSG COSJ	de classement)	
Documenta	tion consuitée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des	domaines sur lesquels a porté la recherche
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données o	t el réalisable termes de rechembe ville de
		ioni ao la bado ao ao milesa, e	i oi realisable, telliles de l'echetorie (IIIIIses)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	I dentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	WO 92 17423 A (EXXON RESEARCH AND ENGINEERING COMPANY) 15 octobre 19 voir revendications 1-15	92	1-30
Υ	WO 97 09373 A (THE DOW CHEMICAL CO 13 mars 1997 voir page 3, ligne 22 - page 4, li voir page 6, ligne 22 - ligne 35; revendications 1-24	-	1-30
Υ	FR 2 749 311 A (DEUTSCHE FORSCHUNG FÜR LUFT UND RAUMFAHRT) 5 décembre voir page 5, ligne 19 - page 7, li revendications 1-8	1997	1-30
Υ	WO 95 15351 A (NORTH WEST WATER GR 8 juin 1995 voir revendications 1-38	OUP PLC)	1-30
	_/		
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de fam	nilles de brevets sont Indiqués en annexe
"A" docume consid "E" docume ou apr "L" docume priorité autre c "O" docume une ex "P" docume	ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement partinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	date de priorité et n'appart technique pertinent, mais c ou la théorie constituant la document particulièrement p être considérée comme de inventive par rapport au do document particulièrement p peut être considérée co lorsque le document est as	cité pour comprendre le principe base de l'invention pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut uveile ou comme impliquant une activité ocument considéré isolément pertinent; l'inven tion revendiquée mme impliquant une activité inventive isocié à un ou plusieurs autres e, cette combinaison étant évidente ler
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du prése	nt rapport de recherche internationale
	7 mai 1999	27/05/1999	
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorise Permentier,	W

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den e internationale No
PCT/CA 99/00078

		99/00078		
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Jategorie 1	Identification des documents cités. avec, le cas échéant. l'indicationdes passages	no. des revendications visées		
A	WO 96 38754 A (THE DOW CHEMICAL COMPANY) 5 décembre 1996voir revendications 1-10		1	
	EP 0 064 838 A (DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 17 novembre 1982 voir page 6, ligne 8 - page 8; revendications 1-18		1	
	EP 0 275 991 A (DAINIPPON INK AND CHEMICALS, INC.) 27 juillet 1988 voir revendications 1-18	·	1	
				•
	• •			
	·			
	•			
			;	
			·	
	·			
	,			
	·			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Der Je Internationale No PCT/CA 99/00078

		•			717 OA	99/000/6
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		mbre(s) de la lle de brevet(s)		Date de publication
WO 9217423	A	15-10-1992	US EP NO	5256181 0576469 933439	Α	26-10-1993 05-01-1994 26-11-1993
WO 9709373	A .	13-03-1997	US CA CN EP NO	5746954 2231142 1199409 0874873 981006	A A A	05-05-1998 13-03-1997 18-11-1998 04-11-1998 06-05-1998
FR 2749311	Α	05-12-1997	DE	19622337	С	12-03-1998
WO 9515351	A	08-06-1995	AT AU CA DE EP JP US	165380 683516 1116395 2177965 69409828 0731820 9505849 5693740	A · A D A T	15-05-1998 13-11-1997 19-06-1995 08-06-1995 28-05-1998 18-09-1996 10-06-1997 02-12-1997
WO 9638754	A	05-12-1996	US EP	5609943 0829031		11-03-1997 18-03-1998
EP 64838	A	17-11-1982	AU BR JP ZA	8310982 8202397 57185995 8202934	A A	04-11-1982 12-04-1983 16-11-1982 28-12-1983
EP 275991	A	27-07-1988	JP JP JP JP US	63179963 2570721 63205357 63218761 4929665	B A A	23-07-1988 16-01-1997 24-08-1988 12-09-1988 29-05-1990